



Dirección General de Epidemiología Instituto de Diagnóstico y Referencia Epidemiológicos "Dr. Manuel Martínez Báez" (InDRE)

Ciudad de México,

Oficio No. DGE-DSAT- 02873 -2020

Asunto: Informe de evaluación comparativa preliminar.

Octavio Patricio García González Director General GENES2LIFE SAPI DE CV

Blvd. Euquerio Guerrero 278, Col. Tabachines D.F. Irapuato 36615, Guanajuato.

### Presente

En respuesta a su atenta solicitud de fecha 27 de febrero de 2020, para la evaluación del producto "WoV19 Kit", con número de catálogo: G2L-WoV19-SP 100E (100 RXN), fabricado por GENES2LIFE SAPI DE C.V. Blvd. Euquerio Guerrero 278, Tabachines, CP 36615, Irapuato, Guanajuato, se expide el siguiente resultado.

### Procedimiento de Evaluación.

Para verificar el desempeño analítico del producto "WoV19 Kit" (véase Foto 1), ensayo diseñado para la detección y semi cuantificación in vitro del genoma de SARS-CoV-2 en reacciones independientes mediante RT-qPCR, utilizando muestras de RNA humano aislado de pacientes con síntomas y signos de infección respiratoria, se utilizaron muestras y construcciones géticas de (DNA plasmídico) diseñadas en el InDRE positivas a diferentes virus y bacterias patógenos respiratorios utilizando el equipo de PCR tiempo real 7500 Fast Real-Time PCR System (Applied Biosystems).



Foto 1. Estuche de Diagnóstico WoV19 Kit.

Francisco de P. Miranda No. 157, Col. Lomas de Plateros, D.T. Álvaro Obregón, CD.MX.

Tel: (55) 5337 1664/5337 1665

www.gob.mx/salud

Página 1 de 4





Dirección General de Epidemiología Instituto de Diagnóstico y Referencia Epidemiológicos "Dr. Manuel Martínez Báez" (InDRE)

Resultados. Desempeño analítico.

# Sensibilidad (límite de detección).

Se analizaron diferentes concentraciones de los plásmidos del gen E y de la región RdRP, utilizando 4 réplicas por cada valor de concentración. El análisis fue hecho por el mismo operador usando el mismo lote de reactivos (K-WoV19-SP-220320), de forma similar al experimento descrito en la página 2 del reporte técnico del producto presentado por el solicitante de la evaluación. Los resultados fueron los siguientes:

Tabla 1. Verificación de la sensibilidad

Blanco	Resultado esperado		Resultado observado		
genético viral	Concentración	Positivos / total de réplicas	Concentración	Positivos / total de réplicas	
Gen E	10 copias / reacción	4/4 (100%)	10 copias / reacción	0/4 (0%)	
Región RdRP	10 copias / reacción	4 / 4 (100%)	10 copias / reacción	0/4 (0%)	

# Reproducibilidad interensayo

Se analizaron diferentes concentraciones del plásmido de los plásmidos E y RdRP, utilizando 4 réplicas en dos análisis hechos por dos operadores diferentes, con el mismo lote de reactivos (K-WoVI9-SP-220320) en dos días diferentes. Los resultados fueron los siguientes:

Tabla 3. Verificación de la reproducibilidad

		Resultados observados			
Blanco	Concentración	Analista 1		Analista 2	
genético	Concentracion	Positivos / réplicas	% Positivos	Positivos / réplicas	% Positivos
E	100,000 copias / reacción	4/4	100%	4/4	100%
	10,000 copias/reacción	4/4	100%	4/4	100%
	1000 copias / reacción	4/4	100%	4/4	100%
	100 copias / reacción	1/4	25%	1/4	25%
RdRP	100,000 copias / reacción	4/4	100%	4/4	100%
	10,000 copias / reacción	4/4	100%	4/4	100%
	1000 copias / reacción	4/4	100%	4/4	100%
	100 copias / reacción	1/4	25%	1/4	25%

Francisco de P. Miranda No. 157, Col. Lomas de Plateros, D.T. Álvaro Obregón, CD.MX.

Tel: (55) 5337 1664/5337 1665

www.gob.mx/salud

Página 2 de 4





Dirección General de Epidemiología Instituto de Diagnóstico y Referencia Epidemiológicos "Dr. Manuel Martínez Báez" (InDRE)

# Especificidad.

Se utilizaron 16 extractos de ácidos nucleicos obtenidos de muestras clínicas y cultivos positivos a diferentes patógenos respiratorios), de forma similar al experimento descrito en la página 10 del reporte técnico del producto presentado por el solicitante de la evaluación. Los resultados fueron los siguientes:

Tabla 2. Verificación de la especificidad

Clave	ave Origen Resultado de la técnica estándar del InDRE		Resultado WoVI9 Kit	
1423	Muestra clínica	Parainfluenza 4	Negativo	
1559	Muestra clínica	Coronavirus OC43	Negativo	
1565	Muestra clínica	Enterovirus/Rhinovirus	Negativo	
1576	Muestra clínica	Virus Sincicial Respiratorio	Negativo	
1600	Muestra clínica	Metapneumovirus	Negativo	
1611	Muestra clínica	Coronavirus NL63	Negativo	
1684	Muestra clínica	Parainfluenza 3	Negativo	
1720	Muestra clínica	Coronavirus HKU1	Negativo	
1741	Muestra clínica	Virus Sincicial Respiratorio	Negativo	
1746	Muestra clínica	Enterovirus/Rhinovirus, Bocavirus	Negativo	
12 Bh	Cultivo	Bordetella holmesii	Negativo	
13 Bpp	Cultivo	Bordetella parapertussis	Negativo	
14 Bp	Cultivo	Bordetella pertussis	Negativo	
4282	Cultivo	<i>Haemophilus influenzae</i> tipo B	Negativo	
4285	Cultivo	Streptococcus pneumoniae	Negativo	

#### Comentarios Finales

- No se observó concordancia entre los valores de límite de detección declarados por el fabricante y los obtenidos experimentalmente.
- Se observó reproducibilidad interensayo utilizando únicamente concentraciones iguales o mayores a 1000 copias /reacción para ambos blancos genéticos (E y RdRP) y la ausencia de reactividad cruzada en la prueba de especificidad analítica.

### Validez.

Esta evaluación es provisional en apoyo a la emergencia por la pandemia de la enfermedad COVID-19, declarada por la OMS el día 11 de marzo del 2020, y será válida únicamente durante la duración de la misma. Al término de ésta, la validez de esta evaluación quedará

Francisco de P. Miranda No. 157, Col. Lomas de Plateros, D.T. Álvaro Obregón, CD.MX.

Tel: (55) 5337 1664/5337 1665

www.gob.mx/salud

Página 3 de 4





Dirección General de Epidemiología Instituto de Diagnóstico y Referencia Epidemiológicos "Dr. Manuel Martínez Báez" (InDRE)

automáticamente cancelada y será necesario realizar una evaluación completa para uso posterior.

Sin otro particular, reciba un cordial saludo.

### Atentamente

Directora de Servicios y Apoyo Técnico del InDRE Directora de Diagnóstico y Referencia del InDRE

M. en G.S. Lucía Hernández Rivas

Biol. Irma Lopez Martínez

C.c.p.

Biol. Irma López Martínez. Directora de Diagnóstico y Referencia del InDRE. Dr. Noé Escobar Escamilla. Jefe del Laboratorio de Laboratorio de Transferencia de Métodos Moleculares del InDRE. MIBB. Hiram Olivera Díaz. Coordinador del Área de Enfermedades Emergencias y Urgentes del InDRE. Dr. José Ernesto Ramírez González. Encargado de la Unidad de Desarrollo Tecnológico e Investigación Molecular del InDRE.

Sección/Serie: 6S-17

LHR/ILM/NEE/HOD/JERG/mgm\*/cgp\*